

⑫

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

⑳ Numéro de dépôt: **88420341.5**

⑤ Int. Cl.: **A 61 K 35/54**
A 61 K 9/20

㉑ Date de dépôt: **07.10.88**

③① Priorité: **08.10.87 FR 8714475**
04.12.87 FR 8717252

④③ Date de publication de la demande:
10.05.89 Bulletin 89/19

④④ Etats contractants désignés:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

⑦① Demandeur: **MEDIBREVEX, Société Civile dite**
1 avenue Marcelin Berthelot
F-38100 Grenoble (FR)

⑦② Inventeur: **Clairet, épouse Ayache, Josiane**
3 Boulevard Joffre
F-38000 Grenoble (FR)

Ayache, Jean-Jacques
3 Boulevard Joffre
F-38000 Grenoble (FR)

Bruttman, Georges
11 place Victor Hugo
F-38000 Grenoble (FR)

Pedrali, Patrick
Chemin des Chapelaines La Boutaevilloise
F-74000 Annecy (FR)

Robert, Serge
14 rue des Dégues
B-1440 Braine le Château (BE)

⑦④ Mandataire: **Maureau, Philippe et al**
Cabinet GERMAIN & MAUREAU BP 3011
F-69392 Lyon Cédex 03 (FR)

⑤④ **Nouvelles formes galéniques d'oeufs de caille pour administration par voie per- et sublinguale dans le traitement des maladies allergiques et leur procédé de préparation.**

⑤⑦ Ces nouvelles formes galéniques sont constituées d'extraits d'oeufs de caille réalisés en dilution hahnemannie à partir d'une solution mère contenant un mélange de jaunes et de blancs d'oeufs, contenus en quantités strictement contrôlées et reproductibles dans des supports prévus pour une libération progressive du principe actif par voie per- et sublinguale.

Leur procédé de préparation consiste à réaliser les dilutions hahnemaniennes à partir d'une solution mère, obtenue par trituration, contenant un mélange de jaunes et de blancs d'oeufs.

Description

NOUVELLES FORMES GALENIQUES D'OEUF DE CAILLE POUR ADMINISTRATION PAR VOIE PER ET SUBLINGUALE DANS LE TRAITEMENT DES MALADIES ALLERGIQUES ET LEUR PROCÉDE DE PREPARATION

La présente invention concerne de nouvelles formes galéniques d'oeufs de caille pour administration par voie per- et sublinguale dans le traitement des maladies allergiques et leur procédé de préparation.

Depuis 1967, un certain nombre d'observations cliniques faites chez des éleveurs de cailles atteints de maladies allergiques (asthme) ont conduit à penser que les améliorations cliniques constatées dans de nombreux cas provenaient de l'absorption d'oeufs de caille.

En 1968, une étude fut proposée pour traiter des cas rebelles à toute thérapeutique : en 1969, un essai de traitement fut également conduit dans le rhume des foins. Puis tous les équivalents allergiques furent traités : rhinites, toux spasmodiques, asthmes, conjonctivites allergiques, eczémas, etc...

De 1968 à 1978, 800 malades environ furent traités par les oeufs de caille, dans un essai multicentrique comportant des Allergologues, des Pédiatres, et des Généralistes. Ces résultats furent colligés par le Docteur J.C. TRUFFIER dans la revue "LA CLINIQUE", n° 22, 15 Mars 1978, 2-4.

Le schéma thérapeutique proposé par J.C. TRUFFIER est le suivant :

absorption en moyenne de 6 oeufs de caille par jour en une seule prise pendant 9 jours, arrêt 9 jours, reprise 9 jours avec parfois une cure de consolidation de 6 jours, toujours après 9 jours d'arrêt.

On a pu constater, avec ce traitement à base d'oeufs entiers, des améliorations sensibles dans 60 % à 80 % des cas.

Cette prescription fut également étendue aux enfants entre 5 et 10 ans : les améliorations observées furent alors de l'ordre de 88 % des cas.

Cependant, certains malades reportèrent les incidents suivants :

- prise de poids (23 %),
- hypercholestérolémie (2 %),
- troubles digestifs (16 %),
- dégoût au moment de la prise d'oeufs (22 %).

De nombreux malades, satisfaits des résultats cliniques qu'ils avaient obtenus, regrettèrent vivement de ne pas pouvoir disposer d'une forme d'oeuf de caille plus agréable et plus simple d'emploi, donnant des résultats cliniques identiques.

On essaya de mettre ces oeufs sous forme de poudres et de lyophilisats, mais on dut constater alors que les résultats cliniques étaient médiocres.

On peut penser que l'inefficacité de ces formes galéniques était probablement due au choc thermique infligé au blanc d'oeuf.

Les inventeurs se sont alors efforcés d'analyser la nature du phénomène. Ils ont pu déterminer ce qui suit :

- L'analyse des fragments obtenus par le bromure de cyanogène et par la protéase staphylococcique (KURISAKI) montre que l'activité allergénique se situe au niveau d'un peptide commun à plusieurs fragments d'une chaîne polypeptidique.

- L'ovomucoïde est partiellement dénaturée par une augmentation de température au-delà de 38° à 40° C.

- L'ovomucoïde est violemment histamino-libératrice.

- Le jaune d'oeuf (albumine, lipides comportant des vitamines A et B, des sels minéraux et des pigments caroténoïdes ainsi que la lutéine) peut être allergénique.

- Les antigènes de l'oeuf ont une activité puissante (à la dose de 20 à 45 µg/ml, les polypeptides peuvent créer des réactions d'allergie chez un sujet sensibilisé).

Les inventeurs ont alors eu l'idée d'appliquer la loi d'HAHNEMANN afin de supprimer les effets secondaires d'une thérapeutique à base d'oeuf entier et d'en conserver les éléments positifs.

Les nouvelles formes galéniques d'oeufs de caille (coturnix ovum) selon l'invention sont donc caractérisées en ce qu'elles sont constituées d'extraits d'oeufs de caille (souche B mina) réalisés en dilution hahnemanienne à partir d'une solution mère contenant un mélange de jaunes et de blancs d'oeufs, contenus en quantités strictement contrôlées et reproductibles dans des supports prévus pour une libération progressive du principe actif par voie per- et sublinguale.

Cette voie per- et sublinguale est utilisée à cause de sa configuration anatomique qui en fait une entité par rapport aux autres éléments de la cavité buccale.

Schématiquement, on peut décrire la région sublinguale de la manière suivante (chacun des éléments constitutifs ayant des propriétés utiles dans l'administration des médicaments introduits par cette voie).

- Globalement, la région sublinguale comprend :
 - la face inférieure de la langue qui sert de plafond, très riche en vaisseaux sanguins : veines, artères et vaisseaux lymphatiques ;
 - le plancher de la bouche qui constitue la partie inférieure de la région sublinguale. C'est également une région anatomique qui comporte beaucoup de vaisseaux sanguins et surtout un très riche réseau veineux, des artères et des vaisseaux lymphatiques ;
 - les bords de la région sublinguale sont formés par les parties montantes du maxillaire inférieur, les gencives et les dents.

Dans le plancher de la bouche, on trouve des glandes salivaires, les glandes sublinguales, qui secrètent de la salive dès qu'il existe un contact avec la région sublinguale. Par sa composition, la salive participe activement au délitement du produit pharmacologiquement actif présenté sous cette forme galénique sublinguale particulière selon l'invention.

Par ailleurs, la structure histologique montre l'existence de cellules immuno-compétentes en grand nombre qui vont, dans certains cas, favoriser l'activité médicamenteuse.

Par rapport aux autres constituant la bouche : intérieur des joues, partie supérieure de la langue, la région sublinguale apparaît donc comme une entité anatomique particulière qui en fait une voie d'administration médicamenteuse privilégiée comparable à l'administration des médicaments par voie injectable.

Tous les autres médicaments dont le délitement se fait dans la bouche sont forcément avalés.

Dans la forme galénique sublinguale selon l'invention, l'activité du produit est fondée sur sa possibilité d'absorption rapide sans déglutition. L'avantage que présente cette forme galénique par rapport aux autres formes galéniques utilisées à l'intérieur de la cavité buccale est que le produit passe directement dans le sang, ce qui évite le métabolisme hépatique ; le produit agit donc plus rapidement avec une efficacité maximale.

Le mode de préparation de ces formes galéniques met en jeu des techniques homéopathiques et l'invention concerne les applications homéopathiques de ces formes galéniques.

Les Inventeurs ont pu, par ailleurs, déterminer que les premières dilutions hahnemaniennes, jusqu'à la troisième dilution hahnemanienne incluse, renfermaient encore des quantités dosables du principe actif, ce qui rend donc possible d'appliquer également les formes galéniques selon l'invention en allopathie.

Avantageusement, les nouvelles formes galéniques (coturnix ovum) sont constituées d'extraits d'oeufs de caille (souche B mina) réalisées en troisième dilution hahnemanienne et dans toutes les autres dilutions à partir d'une solution mère, obtenue par trituration contenant un mélange de jaunes et de blancs d'oeufs.

Le procédé de préparation de ces formes galéniques va maintenant être décrit en détail.

On part d'oeufs entiers de taille moyenne, de couleur gris-beige, avec des taches grises plus foncées ou brunes.

Poids moyen : environ 13,6 g. (12 g. à 15,5 g.).

Dimensions : hauteur environ 35 mm., Diamètre environ 27 mm., volume moyen environ 10 ml.

Réactions d'identité.

1° - Blanc d'oeuf : on prépare une solution à 10 pour cent (V/V) dans l'eau distillée (solution A).

a) - 1 ml de la solution A est additionné de 1 ml de solution d'acide trichloracétique R. Il se produit rapidement un trouble blanchâtre.

b) - 1 ml de la solution A est additionné de 1 ml de ninhydrine R. On chauffe au bain-marie pendant quelques minutes. Il apparaît une coloration violacée.

c) - La solution mousse fortement par agitation.

2° - Jaune d'oeuf : on prépare une solution à 10 % (V/V) dans l'eau distillée (solution B).

a) - La solution mousse par agitation.

b) - A 5 ml de solution B, on ajoute 5 ml de chloroforme R. On agite avec précaution pour éviter les émulsions possibles. On laisse reposer. La solution chloroformique est colorée en jaune.

On prélève 2 ml de solution chloroformique par filtration sur un filtre hydrophobe.

On ajoute 1 ml d'anhydride acétique R. On mélange soigneusement. On ajoute une goutte d'acide sulfurique concentré R.

Il se forme progressivement une suite de colorations rose, violette, bleue et finalement verte.

On prépare ensuite les dilutions homéopathiques, par exemple en troisième dilution hahnemanienne (3e DH), à partir d'un mélange du blanc et du jaune homogénéisé par battage.

Le produit fini est mis en gélules transparentes contenant soit des globules, soit une trituration de la dilution homéopathique correspondante. Les triturations se font au moyen de lactose (Ph. Eur.) et de saccharose (Ph. Eur.) dans les proportions respectives de 12 à 88 (P/P).

- Le produit ne peut être analysé étant donné qu'il s'agit de dilutions homéopathiques.

- La durée de validité est fixée à 5 ans en concordance avec toutes les préparations homéopathiques.

Le produit terminé, des contrôles de stérilité sont réalisés :

- sur les granules à l'air libre.

- sur les granules conservés sous blisters au laboratoire.

- sur les granules conservés sous blisters, après expédition et stockage de deux mois dans des conditions normales.

Les nouvelles formes galéniques d'oeufs de caille selon l'invention sont indiquées pour toutes les maladies allergiques.

Elles ne présentent aucune contre-indication.

Leur mode d'administration se fait par voie sublinguale stricte à raison d'une gélule par jour en moyenne.

Pour l'usage pédiatrique, le contenu de la gélule est tout simplement placé dans une cuillère à café et dissous à l'aide d'un peu d'eau.

Cette solution est donnée à l'enfant en lui demandant de garder le liquide en bouche le plus longtemps possible avant de l'avaler. La posologie d'une gélule par jour est la même que pour les adultes.

Un lot de 420 patients a été traité par une dose quotidienne, par voie sublinguale, de la forme galénique d'oeufs de caille selon l'invention, dans les mêmes indications que les observations précédentes sur une période de 45 jours à 90 jours.

Les résultats cliniques sont surprenants ; ils sont comparables à ceux obtenus avec l'extrait entier, mais sans présenter aucun effet secondaire, à l'exception de 2 % de réactivation de la symptomatologie au cours des huit premiers jours de traitement.

La nouvelle forme galénique selon l'invention, d'utilisation sublinguale, est utilisable chez l'adulte et l'enfant à partir de 5 ans. Par rapport aux oeufs entiers qu'il faut déglutir, malgré les résultats très encourageants qu'ils permettent d'obtenir, l'utilisation sublinguale d'une dilution notamment en 3DH est beaucoup plus simple et les résultats sont excellents sans présenter les inconvénients de l'absorption des oeufs entiers.

Enfin, il faut souligner la grande souplesse d'utilisation et de l'absence d'effets secondaires, du fait qu'il s'agit d'une thérapeutique de terrain non spécifique d'une allergie donnée et que l'éviction de l'allergène est loin d'être indispensable à l'action du produit.

La nouvelle forme galénique comprend des gélules de poudre ou des globules homéopathiques ; elle peut aussi comprendre toutes autres formes telles que comprimés et lyophilisats ; toutes les dilutions homéopathiques sont prévues.

Devant un tel succès clinique (sans désensibilisation, sans corticoïdes, avec le cas échéant un traitement antihistaminique occasionnel), il est logique de préconiser l'emploi, dans le traitement des maladies allergiques, d'un tel produit naturel de nature isothérapeutique.

On a pu, d'autre part, déterminer qu'un comprimé de 400 mg préparé à partir de la troisième dilution hahnemaniennne renferme 1,2 mg de produit actif, ce qui permet l'utilisation en allopathie.

Ces applications concernant les médicaments allopathiques sont spécialement intéressantes pour le traitement des maladies allergiques.

Le traitement des maladies allergiques telles que les rhinites perannuelles, rhinites polliniques, conjonctivite, trachéite spasmodique, asthme, eczéma, peut être donné soit en traitement de fond, soit à titre symptomatique.

La posologie est la même chez l'adulte et chez l'enfant.

On propose comme traitement symptomatique une dose chaque matin à jeun, pendant six semaines à deux mois.

En traitement de fond, on préconise une gélule le matin à jeun pendant six mois à un an.

Les résultats sont excellents et ont été d'abord appréciés en double aveugle contre placebo, puis en ouvert.

L'amélioration se situe toujours entre 70 et 75 % sur la plupart des symptômes.

Les médicaments selon l'invention sont remarquablement bien tolérés du point de vue clinique et aucune anomalie biologique n'a été décelée, avant et après les traitements.

Tous ces éléments en font des médicaments de choix et de première intention dans le traitement de fond et le traitement symptomatique, compte tenu de leur bonne tolérance et de leur efficacité.

Revendications

1. - Nouvelles formes galéniques d'oeufs de caille (coturnix ovum), caractérisées en ce qu'elles sont constituées d'extraits d'oeufs de cailles réalisés en dilution hahnemaniennne à partir d'une solution mère contenant un mélange de jaunes et de blancs d'oeufs, contenus en quantités strictement contrôlées et reproductibles dans des supports prévus pour une libération progressive du principe actif par voie per- et sublinguale.

2. - Nouvelles formes galéniques selon la revendication 1, caractérisées en ce que les supports sont choisis parmi les poudres, les gélules, les globules, les comprimés et les lyophilisats.

3 - Nouvelles formes galéniques d'oeufs de caille selon la revendication 1 et la revendication 2, caractérisées en ce que les extraits d'oeufs de caille appartiennent à la souche B mina.

4 - Nouvelles formes galéniques d'oeufs de caille selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisées en ce que les extraits sont réalisés en troisième dilution hahnemaniennne (3e DH).

5 - Procédé de préparation de formes galéniques selon les revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il consiste à réaliser les dilutions hahnemaniennes à partir d'une solution mère, obtenue par trituration, contenant un mélange de jaunes et de blancs d'oeufs.

6 - Procédé de préparation de formes galéniques d'oeufs de caille selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il consiste à réaliser les dilutions hahnemaniennes à partir d'un mélange, à parties égales, de solution à 10 % (V/V) dans de l'eau distillée de blanc d'oeuf et d'une solution à 10 % (V/V) dans l'eau distillée de jaune d'oeuf, ledit mélange étant homogénéisé par battage.

7- Application des formes galéniques selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 comme médicaments utiles pour le traitement homéopathique des maladies allergiques.

8- Application des formes galéniques selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 pour le traitement allopathique des maladies allergiques.



Office européen
des brevets

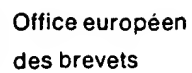
RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

qui selon la règle 45 de la Convention sur le brevet
européen est considéré, aux fins de la procédure ultérieure,
comme le rapport de recherche européenne

Numéro de la demande

EP 88 42 0341

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl. 4)
Y	FR-A-2 477 017 (LABORATOIRE LYORE) * Page 5, lignes 15-24; revendications 1-10 *	1-6	A 61 K 35/54 A 61 K 9/20
Y	EP-A-0 032 344 (TRUFFIER et al.) * Page 1, lignes 1-23; revendications 1-3 *	1-6	
Y	M. TRAISNEL et al.: "GALENICA 16 MEDICAMENTS HOMEOPATHIQUES", Notions pratiques de pharmacie homéopathique", édition 2, 1986, pages 77-99, Technique et Documentation, Paris, FR * Page 80, ligne 30 - page 85, ligne 8; page 87, ligne 12 - page 89, ligne 2; page 91, ligne 19 - page 99, ligne 12 *	1-6	
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl. 4)
			A 61 K
RECHERCHE INCOMPLETE			
<p>La division de la recherche estime que la présente demande de brevet européen n'est pas conforme aux dispositions de la Convention sur le brevet européen au point qu'une recherche significative sur l'état de la technique ne peut être effectuée au regard d'une partie des revendications.</p> <p>Revendications ayant fait l'objet de recherches complètes: 1-6 Revendications ayant fait l'objet de recherches incomplètes: 7,8 Revendications n'ayant pas fait l'objet de recherches: Raison pour la limitation de la recherche:</p> <p>Méthode de traitement chirurgical ou thérapeutique du corps humain ou animal (voir art. 52(4) de la convention sur le brevet européen)</p>			
Lieu de la recherche La Haye		Date d'achèvement de la recherche 24-01-1989	Examineur TZSCHOPPE
<p>CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES</p> <p>X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire</p> <p>T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons</p> <p>& : membre de la même famille, document correspondant</p>			



PORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

EP 88 42 0341

-2-

OEB Form 1505.3 06.78